

# Antirobe Vet. kapsler, hårde 25 mg

Odobreno

- Clindamycin hydrochloride

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Antirobe Vet. 25 mg kapsler, hårde

Antirobe Vet. kapsler, hårde 25 mg

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Kroz usta

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski  
27.00 miligram / 1.00 Kapsula

---

**Farmaceutski oblik:**

Kapsula, tvrda

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QJ01FF01

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski  
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski  
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

---

**Dostupan u:**

Denmark

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u danski

Dostupan samo u danski

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u engleski francuski talijanski latvijski Norwegian

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

30/01/1991

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Pfizer Manufacturing Belgium  
Fareva Amboise

---

**Nadležno tijelo:**

Danish Medicines Agency

---

**Broj odobrenja:**

13817

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

30/01/1991

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.